(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. August 2004 (12.08.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/067549 A2

- (51) Internationale Patentklassifikation7:
- C07K
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE2004/000169
- (22) Internationales Anmeldedatum:

29. Januar 2004 (29.01.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

31. Januar 2003 (31.01.2003) DE

10305165.1 31.

10311106.9

6. März 2003 (06.03.2003) D

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MAX-DELBRÜCK-CENTRUM FÜR MOLEKU-LARE MEDIZIN [DE/DE]; Robert-Rössle-Str. 10, 13125 Berlin (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WALLUKAT, Gerd [DE/DE]; Wolkensteinstr. 4, 13129 Berlin (DE). HAR-RER, Thomas [DE/DE]; Burgbergstr. 15a, 91054 Erlangen (DE).
- (74) Anwälte: LANGE, Sven usw.; Patentanwälte Gulde Hengelhaupt Ziebig & Schneider, Schützenstr. 15-17, 10117 Berlin (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: PEPTIDES DIRECTED AGAINST ANTIBODIES, WHICH CAUSE COLD-INTOLERANCE, AND THE USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: PEPTIDE GEGEN KÄLTEUNVERTRÄGLICHKEIT HERVORRUFENDE AUTOANTIKÖRPER UND IHRE VERWENDUNG
- (57) Abstract: The invention relates to nucleic acid molecules that code for peptides directed against autoantibodies, which are associated with a cold allergy, to the peptides themselves, a pharmaceutical composition containing the nucleic acid molecules and the peptides, and to the use of the nucleic acid molecules and peptides for treating circulatory disturbances, particularly cold allergies, associated with exposure to cold or cold-intolerance.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft Nucleinsäuremoleküle, die für Peptide codieren, die gegen Autoantikörper gerichtet sind, die mit der Kälteallergie assoziiert sind, die Peptide selbst, eine pharmazeutische Zusammensetzung umfassend die Nucleinsäuremoleküle und die Peptide sowie die Verwendung der Nucleinsäuremoleküle und der Peptide zur Behandlung von mit Kälteexpositionen bzw. Kälteunverträglichkeit in Zusammenhang stehenden Durchblutungsstörungen, besonders von Kälteallergien.





1

5

Peptide gegen Kälteunverträglichkeit hervorrufende
Autoantikörper und ihre Verwendung

10

Beschreibung

15

20

Die Erfindung betrifft Nucleinsäuremoleküle, die für Peptide codieren, die mit Autoantikörper wechselwirken, die mit der Kälteallergie assoziiert sind, die Peptide selbst, eine pharmazeutische Zusammensetzung umfassend die Nucleinsäuremoleküle und die Peptide sowie die Verwendung der Peptide – insbesondere in der Apherese – zur Behandlung von mit Kälteexpositionen bzw. Kälteunverträglichkeit in Zusammenhang stehenden Durchblutungsstörungen, besonders von Kälteallergien.

25

30

Mehrzellige Organismen, insbesondere Säugetiere, und vor allem der Mensch, setzen sich mit ihrer Umwelt über verschiedene biochemische und/oder immunologische Regelmechanismen auseinander. Ein wichtiger biochemischer Regelmechanismus ist beispielsweise der, der für das Konstanthalten einer bestimmten inneren Temperatur im Organismus

2

verantwortlich ist. Ein weiterer wichtiger Regelmechanismus stellt zelluläre und humorale Substanzen, wie zum Beispiel Antikörper, zur Verfügung, die dem Organismus die Möglichkeit geben, sich mit Mikroorganismen, Parasiten, aber auch Tumoren bzw. andere Erkrankungen erfolgreich auseinander zu setzen. Die Funktion der Antikörper beruht vor allem darauf, dass diese "fremd" und "selbst" unterscheiden können. Das heißt, der Organismus produziert selbst Antikörper, die so ausgebildet sind, dass sie körpereigene Strukturen, wie Gewebe oder Organe, nicht attackieren, aber an Bakterien, Parasiten oder andere körperfremde Bestandteile binden und so immunologische Reaktionen initiieren bzw. unterstützen.

Bei der biochemischen Entstehung der Antikörperantwort im 15 Organismus kommt es zu somatischen Hypermutationen von Antikörper produzierenden B-Zellen während einer T-Zellenabhängigen Immunantwort. Diese Mutationen betreffen selektiv die Immunglobulingene und sind wesentlich für die Bildung von Vorläuferzellen für Antikörper bildende Zellen 20 mit hoher Affinität. In diesem Zusammenhang handelt es sich bei der Mutation um einen normalen und im wesentlichen nicht pathogenen Vorgang. Mutationen können aber auch zur Bildung von hochaffinen Autoantikörpern führen und somit 25 den Organismus schädigen.

Autoantikörper sind mit der Ausprägung von Autoimmunkrankheiten eng assoziiert oder für diese ursächlich verantwortlich. Autoimmunkrankheiten sind Allergiekrankheiten, bei denen Autoantikörper und/oder Autoimmunzellen detektiert werden können, wobei derzeit

3

nicht bekannt ist, wie es zur Entstehung der Autoimmunkrankheiten kommt und ob die Autoantikörper die alleinige Ursache, ein Ergebnis oder nur eine Begleiterscheinung der Erkrankung sind.

5

Raynaud-Syndrom.

Bei zahlreichen Autoimmunkrankheiten, wie zum Beispiel der Kälteallergie, ist jedoch bekannt, dass Autoantikörper für das Entstehungsbild der Erkrankung verantwortlich sind.

Auch Krankheiten wie Rheuma oder Lupus erythematodes werden 10 zu den Antikörper vermittelten Autoimmunkrankheiten gezählt. Zahlreiche - und für die Betroffenen sehr nachteilige Autoimmunkrankheiten -, betreffen wichtige biochemische Kreisläufe im Organismus, beispielsweise die Wärmeregulation. Das heißt, durch das Auftreten von Auto-15 antikörpern kommt es zu örtlichen oder allgemeinen Schädigungen des Wärmehaushaltes des Organismus, was zu Erfrierungen, zur Kälteunverträglichkeit, zur kältebedingten Endothelschädigung, zur Quellung, zur Thrombenbildung, Nervendegeneration bzw. zu Muskel-, Fettgewebs-, und/oder 20 Knochennekrosen führen kann. Zahlreichen dieser Erkrankungen ist gemeinsam, dass es zu Durchblutungsstörungen an Körperenden, wie beispielsweise den Füßen, den Händen oder auch den Ohren bzw. sekundären Geschlechtsmerkmalen kommt. Beispiele für derartige Erkrankungen sind die Akrozyanose, 25 die Kältehämagglutinationskrankheit, das Hyperviskositätssyndrom, das Ischämiesyndrom, die Akrotrophoneurose, die Sklerodermie, das Kälteerythem, die Kältepurpura, Kälteurtikaria, die Kryopathie, die Kryoglobulinämie und Kälteallergie und besonders die 30 insbesondere das

Derartige Krankheiten treten mit hoher Häufigkeit in der Bevölkerung auf. Allein das Raynaud-Syndrom tritt bei 3 bis 16 % der Bevölkerung auf, wobei Frauen 5 bis 10-mal häufiger davon betroffen sind als Männer. Die ersten Symptome beginnen sich typischerweise im Alter von 14 bis 40 Jahren bemerkbar zu machen, wobei Männer in späteren Lebensabschnitten betroffen sind. Das Fehlen einer effektiven Therapie ist unter anderem auch deshalb nachteilig, da bereits das Hineinfassen in einen Kühlschrank oder in 10 eine Tiefkühltruhe, ein Griff an ein kaltes Lenkrad oder auch Händewaschen mit kaltem Wasser ausreicht, um beispielsweise eine solche Durchblutungsstörung, insbesondere das Raynaud-Syndrom, auszulösen. In vielen derartigen Lebensabläufen ist es den handelnden Personen nur bedingt möglich, die Kälte zu meiden.

15

20

25

Bei dem Raynaud-Syndrom ist die Blutversorgung der Gliedmaßen, meistens der Finger und der Zehen, aber manchmal auch der Ohren und der Nase, vorübergehend unterbrochen. Während eines Anfalls werden die betroffenen Gliedmaßen zuerst weiß und werden optisch in der Regel als bereits abgestorben wahrgenommen, dann werden sie blau und schließlich rot, verbunden mit einem brennenden Gefühl. Diese Autoimmunreaktion ist von beträchtlichem Schmerz und wird von Taubheitsgefühl und Kribbeln begleitet. Eine effektive und sichere Diagnose oder Therapie kann für diese Kälteassoziierten pathogenen Veränderungen derzeit für die Betroffenen nur sehr bedingt angeboten werden. Im Allgemeinen wird den betroffenen Personen empfohlen, Kälteexpositionen der Extremitäten zu vermeiden bzw. ein sofortiges Aufwärmen

5

einzuleiten, sofern Vasospasmen bereits eingetreten sind.
Weiterhin ist es möglich, durch lokales Aufsprühen von
Glyceroltrinitrat einige Phänomene der Krankheit zu behandeln. Zum Teil wurden auch Erfolge durch die Gabe von
5 Calciumantagonisten berichtet. Als ultima ratio wird das
Ausschalten von Ganglien durch Sympathektomie empfohlen.
Diese gezielte Nervendurchtrennung führt dazu, dass der
Patient vorübergehend zumindest für einige Monate oder auch
Jahre beschwerdefrei ist. Seit kurzem ist es möglich, mit
10 einem bestimmten Rotlicht-Laser das Raynaud-Syndrom positiv
zu beeinflussen. Nachteilig ist jedoch, dass aus Kapazitätsgründen ein routinemäßiger Einsatz dieser neuen
Therapiemethode nicht möglich ist.

15 Aufgabe der Erfindung war es daher, Verbindungen bereitzustellen, mit denen die mit Kälte assoziierten Durchblutungsstörungen, insbesondere das Raynaud-Syndrom, einfach, sicher und effektiv diagnostiziert und therapiert
werden können.

20

Die Erfindung löst dieses technische Problem durch die Bereitstellung eines isolierten Nucleinsäuremoleküls – und der durch dieses codierten Peptides – ausgewählt aus der Gruppe umfassend

- a) ein Nucleinsäuremolekül umfassend eine Nucleotidsequenz, die für Peptid codiert, das aus folgenden Aminosäuresequenzen besteht: ITTCHDVL, ITTCHDAL oder LNITTCHD.
- b) ein Nucleinsäuremolekül, welches zu einer Nucleotidsequenz gemäß a) komplementär ist,

- 6

c) ein Nucleinsäuremolekül, welches mit einer Nucleotidsequenz gemäß a) oder b) unter stringenten Bedingungen hybridisiert,

d) ein Nucleinsäuremolekül umfassend eine Nucleotidsequenz, die eine ausreichende Homologie aufweist, um zu einer Nucleotidsequenz gemäß a), b) oder c) funktionsanalog zu sein,

5

10

15

- e) ein Nucleinsäuremolekül, das infolge des genetisches Codes zu einer Nucleotidsequenz gemäß a) bis d) degeneriert ist und
- f) ein Nucleinsäuremolekül gemäß einer Nucleotidsequenz nach a) bis e), welches durch Deletionen, Additionen, Substitutionen, Translokationen, Inversionen und/oder Insertionen modifiziert und funktionsanalog zu einer Nucleotidsequenz gemäß a) bis e) ist.

Die Erfindung betrifft demgemäß die überraschende Lehre, dass die erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle sowie die bei Missfunktionen codierenden Peptide sie Durchblutungsstörungen, von Wärmeregulation und 20 insbesondere von kleinen Blutgefäßen, die vor allem Hände, Nase und Brustwarzen mit Blut Ohren, Wangen, versorgen, zur Diagnose und Therapie eingesetzt werden können. Insbesondere die von den Nucleinsäuremolekülen codierenden biologischen Strukturen - bevorzugt Peptide -25 Diagnose, Therapie, in der Prophylaxe, und/oder Nachbehandlung von Verlaufskontrolle insbesondere der Kälteallergie blutungsstörungen, besonders bevorzugt dem Raynaud-Syndrom, in verschiedenen 30 Formen einsetzbar.

7

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung ist das Nukleinsäuremolekül, das eine ausreichende Homologie aufweist, um mit der Nukleinsäuresequenz gemäß Punkt a), b) und/oder c) funktionsanalog zu sein, mindestens zu 40 % homolog. Im Sinne der Erfindung heißt, um zu den genannten mit diesen Nucleotidsequenzen Nucleotidsequenzen bzw. hybridisierenden Sequenzen funktionsanalog zu sein, dass die Homologen bei Durchblutungsstörungen, insbesondere der Kälteallergie, ein Verhalten zeigen, dass sie sicher und 10 effektiv bei der Diagnose und/oder der Therapie dieser Erkrankungen bzw. pathogenen Zustände, die mit diesen Krankheiten assoziiert sind, einsetzbar sind. Funktionsanaloge Sequenzen im Sinne der Erfindung sind all jene Sequenzen, die der Fachmann durch Routineversuche als 15 gleichwirkend identifizieren kann.

In einer weiteren vorteilhaften Ausführungsform der Erfindung weist das Nukleinsäuremolekül mindestens 60 %, vorzugsweise 70 %, bevorzugt 80 %, ganz besonders bevorzugt 90 %, Homologie zu einem Nukleinsäuremolekül gemäß Punkt d) auf.

20

30

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung 25 ist das Nukleinsäuremolekül eine genomische DNA, eine cDNA und/oder eine RNA.

Die Erfindung betrifft auch einen Vektor umfassend ein erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül und weiterhin auch eine Wirtszelle, die den Vektor umfasst.

8

Die Erfindung betrifft bevorzugt auch ein Peptid, das durch erfindungsgemäßes Nucleinsäuremolekül die ein bevorzugten funktionsanalogen Nucleinsäuremoleküle codiert wird. Das erfindungsgemäße Peptid kann überraschenderweise bei der Diagnose und/oder Therapie von mit Kälteunverträglichkeit im Zusammenhang stehenden Erkrankungen eingesetzt werden. Die erfindungsgemäßen Peptide werden insbesondere von Autoantikörpern von Patienten gebunden, die an der Akrozyanose, der Kältehämagglutinationskrankheit, dem dem Hyperviskositätssyndrom, Ischämiesyndrom, der Akrotrophoneurose, der Sklerodermie, dem Kälteerythem, der Kältepurpura, der Kälteurtikaria, der Kryopathie und/oder der Kryoglobulinämie, insbesondere der Kälteallergie und besonders bevorzugt dem Raynaud-Syndrom, erkrankt sind.

15 ·

10

Das heißt, die Erfindung betrifft sämtliche Peptide, die durch die erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle, bevorzugt die, die mindestens 60 %, vorzugsweise 70 %, bevorzugt 80 % und ganz besonders bevorzugt 90 % Homologie zu einem aufweisen. d) Punkt Nucleinsäuremolekül gemäß 20 diese funktionsanalogen können Selbstyerständlich Addition, Deletion, durch Nucleinsäuremoleküle und/oder Inversionen Translokation, Substitution, Insertionen so modifiziert sein, dass die durch sie codierten Peptide mit Autoantikörpern, die mit dem Raynaud-25 Syndrom assoziiert sind, interagieren. Der Fachmann kann durch die Offenbarung der erfindungsgemäßen Lehre weitere äquivalente Peptide generieren, die funktionsanalog zu Peptiden mit der Sequenzabfolge: ITTCHDVL, ITTCHDAL oder LNITTCHD bzw. LNITTCHDCL. sind. Naturlich ist es auch möglich, Peptide zu verwenden, die die genannten Strukturen

9

umfassen, wie z.B. QTIQVPGLNITTCHDVLNETLL QTIFIPALNITTCHDVLPEQLL. Aber selbstverständlich sind die erfindungsgemäßen Peptide nicht so ausgewählt, dass sie die natürlich vorkommenden PAR-1, -2 oder -3 Rezeptoren vollständig darstellen. Die erfindungsgemäßen beziehen sich insbesondere auf ausgewählte Bereiche der zweiten extrazellulären Schleife des PAR-1, -2, oder -3 Rezeptors. Die vorteilhaften Sequenzen ITTCHDVL, ITTCHDAL oder LNITTCHD können aber auch weitere Aminosäuren, die die genannten Sequenzen natürlicherweise in 10 der zweiten extrazellulären Schleife des Rezeptors flankieren, umfassen, ohne jedoch die flankierenden Bereiche so groß zu wählen, dass die Rezeptoren selbst ausgewählt sind. Beispiele für solche - um flankierende oder auch andere artifizielle Bereiche erweiterte - Sequenzen sind z.B.: 15 QTIQVPGLNITTCHDVLNETLL LNITTCHDCL, oder QTIFIPALNITTCHDVLPEOLL.

Die Peptide im Sinne der Erfindung können daher so 20 aufgebaut sein und soviel weitere Aminosäuren, Spacer oder andere Strukturen umfassen, dass sie geeignet sind, mit den Antikörpern zu interagieren, vorzugsweise so, dass sie ein Epitop für diese darstellen.

Die erfindungsgemäßen Peptide sind demgemäss nicht auf die Sequenzen ITTCHDVL, ITTCHDAL und/oder LNITTCHD beschränkt, sondern die Peptide sind bevorzugt Antikörper-Epitope, die im wesentlichen die genannten oder funktionsanaloge Sequenzen enthalten, so dass sie das Epitop in einer Art und Weise darstellen und charakterisieren, dass die Antikörper mit ihnen spezifisch wechselwirken. Die Begriffe

10

Epitop und Peptid können unter bestimmten Bedingungen daher auch synonym verwendet werden.

Es ist weiterhin auch möglich, einzelne oder Gruppen von Aminosäuren auszutauschen, ohne dass die Aktivität der Peptide in Bezug auf die Lösung der erfindungsgemäßen Aufgabe nachteilig beeinflusst wird. Für den Austausch derartiger Aminosäuren sei auf die entsprechenden Standardwerke der Biochemie und der Genetik verwiesen.

10

Im Stand der Technik sind verschiedene Möglichkeiten zur Herstellung von Peptiden offenbart. Peptide, die von den erfindungsgemäßen Peptiden ausgehend mit solchen Verfahren designt werden, sind von der erfindungemäßen Lehre mit Möglichkeit des 15 erfasst. Eine Generierens funktionsanalogen Peptiden ist beispielsweise in PNAS USA 1998, Oct. 13; 9521:12179-84, WO 99/6293 und/oder WO 02/38592 beschrieben; diese Lehren sind in den Offenbarungsgehalt der Erfindung mit aufgenommen. heißt, sämtliche Peptide, Peptidfragmente oder Strukturen, 20 die Peptide umfassen, die mit den genannten Verfahren - von den erfindungsgemäßen Peptiden ausgehend wurden, sind Peptide im Sinne der Erfindung, sofern sie die erfindungsgemäße Aufgabe lösen, insbesondere mit den krankheitsverursachenden Autoantikörpern wechselwirken. Bei 25 diesen Autoantikörpern kann es sich beispielsweise um agonistische Autoantikörper handeln, die Rezeptoren aktivieren. Im folgenden sind bevorzugte dieser Rezeptoren beschrieben.

11.

Die Peptidsequenzen können beispielsweise ein natürlicher zweiten extrazellulären Schleife der Bestandteil (PAR-1), und dem Trypsin-Thrombin-Rezeptors Tryptase-Rezeptor (PAR-2) und/oder des Thrombin-Rezeptors bzw. Rezeptor unbekannter Proteasen (PAR-3) sein. Überraschenderweise wechselwirken die Autoantikörper spezifisch mit dem zweiten extrazellulären Loop bzw. der Schleife des jeweiligen Protease-aktivierten Rezeptors (PAR). Die Erfindung betrifft demgemäß auch die überraschende Lehre, dass das Hauptepitop der Autoantikörper, die mit Kälte-induzier-10 ten Krankheiten assoziiert sind, insbesondere der Kälteallergie und besonders bevorzugt dem Raynaud-Syndrom, Peptide mit der Aminosäuresequenz ITTCHDVL, ITTCHDAL und/oder LNITTCHD sind. Diese Sequenz ist auf dem PAR-1 und PAR-2 vorzugsweise völlig identisch. Bei PAR-3 ist das 15 nahe dem C-terminalen Ende gelegene Valin (V) durch Alanin (A) ersetzt. Bei den Autoantikörpern kann es sich demgemäß um Antikörper handeln, die als agonistische Autoantikörper fungieren, d.h. diese Autoantikörper sind in der Lage, durch die Bindung an die entsprechenden Rezeptoren diese zu 20 aktivieren. Durch diese Aktivierung des Rezeptors können Krankheiten bzw. pathogene Veränderungen verschiedene induziert und/oder begleitet werden. Beispielsweise ist es möglich, dass durch die Aktivierung der Rezeptoren die Produktion von Messenger-Molekülen moduliert wird. Es ist 25 jedoch auch möglich, dass die Autoantikörper die Rezeptoren der Zellen schädigen, die für eine im wesentlichen normale Durchblutung der Gliedmaßen verantwortlich Gegensatz zu der Wirkung der agonistischen Autoantikörper nicht-agonistischen Autoantikörpern die bei steht 30 üblicherweise bei Antikörpern beobachtete Funktion des

12

Attackierens und Schädigens durch chronische Beanspruchung des entsprechenden Targets im Vordergrund; dies schließt jedoch eine Aktivierung oder Deaktivierung der Rezeptoren nicht aus.

5

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung umfasst das Peptid zusätzlich Aminogruppen, Amide, Acetylgruppen, Biotingruppen, Marker, Spacer und/oder Linker.

10 Vorteilhafterweise ist es möglich, das Peptid durch Bereichen in verschiedenen Strukturen derartige Diagnose und Therapie von Autoimmunkrankheiten einzusetzen. Dem Fachmann sind verschiedene Möglichkeiten bekannt, Peptide für verschiedene Verwendungen zu modifizieren. Wenn beispielsweise vorgesehen ist, die Peptide als Arzneimittel, beispielsweise oral zu geben, sind bestimmte Veränderungen an der Struktur der Peptide vorzunehmen, die dem Fachmann bekannt sind. Es ist jedoch auch möglich, dass die Peptide an das Trägermaterial von Affinitätssäulen gebunden werden, um zur Reinigung von Körperflüssigkeiten, 20 insbesondere von Blut, verwendet zu werden, die Bindung der Peptide an eine Matrix erfordert bestimmte strukturelle Modifikationen der erfindungsgemäßen Peptide, die dem Fachmann ebenfalls bekannt oder durch Routineversuche zu ermitteln sind. 25

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform weist das Peptid die Aminosäuresequenz X1-X2-X3-X4-X5-X6-X7-X8-X9-X10 auf, wobei

30 X1 = Aminogruppe, Amid, Acetylgruppe, Biotingruppe, Marker, Spacer, Linker, GKK, SGKK oder Deletion,

13

WO 2004/067549 PCT/DE2004/000169

X2 = I, L, V, A,

X3 = T, N, D, R

X4 = T, I, L, A,

X5 = C, T, A, S,

X6 = H, T, S, A,

X7 = D, C, G, E,

X8 = V, H, A, L,

X9 = L, D, Y, F,

X10 = Aminogruppe, Amid, Acetylgruppe, Biotingruppe,
10 Marker, Spacer, Linker, GKK, SGKK oder eine Deletion
ist.

Dem Fachmann ist bekannt, dass einzelne Aminosäuren analoge physikochemische Eigenschaften aufweisen, die mit Vorteil 15 dazu führen, dass diese Aminosäuren untereinander ausgetauscht werden können. Hierzu gehören beispielsweise die Gruppe der Aminosäuren (a) Glycin, Alanin, Valin, Leucin und/oder Isoleucin; bzw. die Aminosäuren (b) Serin und Threonin, die Aminosäuren (c) Asparagin und Glutamin, die 20 Aminosäuren (d) Asparaginsäure und Glutaminsäure; Aminosäuren (e) Lysin und Arginin sowie die Gruppe der aromatischen Aminosäuren (f) Phenylalanin, Tyrosin und/oder Tryptophan. Aminosäuren innerhalb ein und derselben Gruppe (a-f) können untereinander ausgetauscht werden. Weiterhin ist es möglich, dass Aminosäuren durch modifizierte Amino-25 säuren oder spezifische Enantiomere ausgetauscht werden. Weitere Modifikationen sind gemäß der Lehre nach der WO99/62933 oder WO02/38592 möglich.

30 In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform umfasst das Peptid einen Linker und/oder einen Spacer, der ausgewählt

14

ist aus der Gruppe umfassend: α -Aminocarbonsäuren sowie deren Homo- und Heterooligomere, α,ω-Aminocarbonsäuren sowie deren verzweigte Homo- oder Heterooligomere, sonstige Aminosäuren sowie die linearen und verzweigten Homo- oder Heterooligomere (Peptide); Amino-oligoalkoxy-alkylamine; Maleinimidocarbonsaure-Derivate; Oligomere von Alkylaminen; 4-Alkylphenyl-Derivate; 4-Oligoalkoxyphenyl- oder 4-Oligoalkoxyphenoxy-Derivate; 4-Oligoalkylmercaptophenyl- oder 4-Oligoalkylmercaptophenoxy-Derivate; 4-Oligoalkylaminphenyloder 4-Oligoalkylaminyphenoxy-Derivate; (Oligoalkylbenzyl) -10 phenyl- oder 4-Oligoalkylbenzyl)-phenoxy-Derivate sowie 4-Oligoalkoxybenzyl) - phenyl - oder 4-Oligoalkoxybenzyl) phenoxy-Derivate; Trityl-Derivate; Benzyloxyaryl- oder Benzyloxyalkyl-Derivate; Xanthen-3-yl-oxyalkyl-Derivate; (4-Alkylphenyl)oder ω-(4-Alkylphenoxy)-alkansäure-15 Derivate; Oligoalkyl-Phenoxyalkyl- oder Oligoalkoxyphenoxyalkyl-Derivate; Carbamat-Derivate; Amine; Trialkylsilyl- oder Dialkyl-alkoxysilyl-Derivate; Alkyl- oder Aryl-Derivate und/oder Kombinationen davon; weitere mögliche 20 Strukturen werden in der EP 1 214 350 beschrieben, die in den Offenbarungsgehalt der Erfindung mit aufgenommen sind.

Nach einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung ist das Peptid ausgewählt aus der Gruppe umfassend:

25

- a) ein Peptid umfassend die Aminosäuresequenz ITTCHDVL, ITTCHDAL und/oder LNITTCHD,
- b) ein Peptid umfassend eine Aminosäuresequenz, die eine ausreichende Homologie aufweist, um zu einer Aminosäuresequenz gemäß a) funktionsanalog zu sein,

15

c) ein Peptid gemäß einer Aminosäuresequenz a) oder b), welches durch Deletionen, Additionen, Substitutionen, Translokationen, Inversionen und/oder Insertionen modifiziert und funktionsanalog zu einer Aminosäuresequenz gemäß a) oder b) ist.

In einer besonderen Ausführungsform der Erfindung ist das Peptid, was eine ausreichende Homologie aufweist, um zu einer der folgenden Aminosäuren ITTCHDVL, ITTCHDAL und/oder LNITTCHD funktionsanalog zu sein, zu diesen zumindest 40 % homolog.

5

30

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform sind diese Aminosäuresequenzen mindestens 60 %, vorzugsweise 70 %, bevorzugt 80 %, ganz besonders bevorzugt 90 %, homolog zu einer der folgenden Aminosäuresequenzen: ITTCHDVL, ITTCHDAL und/oder LNITTCHD.

In einer ganz besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung besteht das Peptid im Wesentlichen aus der Aminosäuresequenz ITTCHDVL, ITTCHDAL und/oder LNITTCHD. Insbesondere besteht das Peptid aus Abwandlungen dieser Sequenzen, die nach der WO99/62933 und der WO02/38592 gewonnen wurden, wobei diese Peptide selbstverständlich Autoantikörper im Sinne der Erfindung binden.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird das Peptid als therapeutischer Wirkstoff eingesetzt oder verwendet. Die Verwendung als therapeutischer Wirkstoff meint im Sinne der Erfindung die Anwendung des Peptides auf dem gesamten Gebiet der Medizin.

- 16

In einer weiteren besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird das Peptid von spezifischen Antikörpern von Patienten mit einer Kälteallergie gebunden, insbesondere von Autoantikörpern. Bei einem definierten, dem Fachmann bekannten Mengenverhältnis von Peptid und Autoantikörper kommt es zur Ausbildung von Autoantikörper-Peptid-Komplexen, die beispielsweise ausfallen, oder spezifisches Reaktionsverhalten dergestalt zeigen, dass sie zur Eliminierung der Autoantikörper genutzt werden können.

10

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung ist insbesondere das Peptid immobilisiert. Im Sinne der Erfindung werden unter Immobilisierung verschiedene Verfahren und Techniken zum Fixieren der Peptide auf bestimmten 15 Trägern beispielsweise gemäß der WO99/56126 oder der verstanden. Die Immobilisierung kann WO02/26292 Peptide dienen, Stabilisierung der beispielsweise der wodurch diese insbesondere bei Lagerung oder bei einmaligem biologische, chemische oder Batch-Ansatz durch physikalische Einwirkungen in ihrer Aktivität nicht · reduziert oder nachteilig modifiziert werden. Durch die Immobilisierung der Peptide ist ein wiederholter Einsatz unter technischen oder klinischen Routine-Bedingungen weiterhin ' Probe - bevorzugt möglich; kann eine 25 Blutbestandteile mit mindestens einem der erfindungsgemäßen Peptide kontinuierlich umgesetzt werden. Dies kann insbesondere durch verschiedene Immobilisierungstechniken erreicht werden, wobei die Bindung der Peptide an andere Peptide oder Moleküle bzw. an einen Träger so 30 erfolgt, dass die dreidimensionale Struktur, insbesondere

17

an dem Zentrum, das die Wechselwirkung mit den Autoantikörpern vermittelt, der entsprechenden Moleküle, insbesondere der Peptide, nicht verändert wird. Vorteilhafterweise geht die Spezifität zu den Autoantikörpern der Patienten durch die Immobilisierung nicht verloren. Im Sinne der Erfindung können drei grundsätzliche Methoden zur Immobilisierung verwendet werden:

- (i) Quervernetzung: Bei der Quervernetzung werden die 10 Peptide miteinander fixiert, ohne dass ihre Aktivität nachteilig beeinflusst wird. Sie sind vorteilhafterweise durch die Quervernetzung nicht mehr löslich.
- (ii) Bindung an einen Träger: Die Bindung an einen Träger erfolgt zum Beispiel durch Adsorption, Ionenbindung oder kovalente Bindung. Dies kann auch innerhalb von mikrobiellen Zellen bzw. Liposomen oder anderen membranhaltigen geschlossenen bzw. offenen Strukturen erfolgen. Die Peptide werden durch die Fixierung vorteilhafterweise nicht in ihrer Aktivität beeinflusst. Die Peptide können mit Vorteil zum Beispiel in der Klinik in Diagnose oder Therapie trägergebunden mehrfach oder kontinuierlich eingesetzt werden.
- (iii) Einschluss: Der Einschluss erfolgt im Sinne der Erfindung insbesondere an eine semipermeable Membran in Form von Gelen, Fibrillen oder Fasern. Gekapselte Peptide sind durch eine semipermeable Membran so durch die umgebende Probenlösung getrennt, dass sie vorteilhafterweise noch mit den Autoantikörpern oder mit Fragmenten dieser interagieren können. Für die Immobilisierung stehen verschiedene Verfahren zur Verfügung, wie beispielsweise die

18

Adsorption an einen inerten oder elektrisch geladenen anorganischen oder organischen Träger. Solche Träger können poröse Gele, Aluminiumoxid, Betonid, beispielsweise Nylon oder Polyacrylamid Agarose, Stärke, sein. Immobilisierung erfolgt hierbei durch physikalische Bindungskräfte, oft unter Beteiligung von hydrophoben Wechselwirkungen und ionischen Bindungen. Derartige Methoden sind vorteilhafterweise einfach zu handhaben und sie beeinflussen die Konformation der Peptide nur in geringem Umfang. Durch elektrostatische Bindungskräfte zwischen den 10 geladenen Gruppen der Peptide und dem Träger kann die Bindung vorteilhafterweise verbessert werden, zum Beispiel durch die Verwendung von Ionenaustauschern, insbesondere Sephadex.

15

20

25

30

5

Ein weiteres Verfahren ist die kovalente Bindung an Trägermaterialien. Die Träger können dazu reaktive Gruppen aufweisen, die mit Aminosäure-Seitenketten homöopolare Bin-Peptiden dungen eingehen. Geeignete Gruppen in sind Carboxy-, Hydroxy- und Sulfidgruppen und insbesondere die endständigen Aminogruppen von Lysinen. Aromatische Gruppen bieten die Möglichkeit für Diazo-Kopplungen. Die Oberfläche mikroskopischen porösen Glaspartikeln kann Behandlung mit Silanen aktiviert und anschließend mit Peptiden umgesetzt werden. Hydroxy-Gruppen natürlicher Polymere können zum Beispiel mit Bromzyan aktiviert und an-Peptiden gekoppelt werden. Mit Polyschließend mit zahlreiche Peptide vorteilacrylamid-Harzen können hafterweise direkte kovalente Bindungen eingehen. Bei dem Einschluss in dreidimensionale Netzwerke werden die Peptide in ionotrophe Gele oder andere dem Fachmann bekannte

19

Strukturen eingeschlossen. Die Poren der Matrix sind insbesondere so beschaffen, dass die Peptide zurückgehalten werden und eine Interaktion mit den Ziel-Molekülen möglich ist. Bei der Quervernetzung werden die Peptide durch Vernetzung mit bifunktionellen Agenzien in polymere Aggregate umgewandelt. Derartige Strukturen sind gelatinös und leicht verformbar und insbesondere für den Einsatz in verschiedenen Reaktoren geeignet. Durch Zugabe anderer inaktiver Komponenten, wie zum Beispiel Gelatine, bei der Vernetzung 10 können die mechanischen und Bindungseigenschaften vorteilhafterweise verbessert werden. Bei der Mikroverkapselung wird der Reaktionsraum der Peptide mit Hilfe von Membranen eingegrenzt. Die Mikroverkapselung kann zum Beispiel als Grenzflächen-Polymerisation durchgeführt werden. Durch die 15 Immobilisierung bei der Mikroverkapselung werden Peptide unlöslich und dadurch wieder verwendbar. Im Sinne der Erfindung sind immobilisierte Peptide alle Peptide, die sich in einem Zustand befinden, der ihre Wiederverwendung erlaubt. Die Einschränkung der Beweglichkeit und der Löslichkeit der Peptide auf chemischem, biologischem oder 20 physikalischem Wege führt vorteilhafterweise zu niedrigen Verfahrenskosten, insbesondere bei der Eliminierung von Autoantikörpern aus Blutbestandteilen.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfindung ist das Peptid an eine Festphase gebunden. Die Bindung des Peptides an die Festphase kann über einen Spacer erfolgen. Als Spacer können alle chemischen Verbindungen eingesetzt werden, die für die Funktion des Spacers die geeigneten strukturellen und funktionellen Voraussetzungen aufweisen, solange sie nicht das Bindeverhalten derart modifizieren.

20 .

dass eine Bindung des Autoantikörpers mit dem Peptid nachteilhafterweise beeinträchtigt wird.

Die Erfindung betrifft auch Erkennungsmoleküle, die gegen die erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle, die erfindungsgemäßen Vektoren, die erfindungsgemäßen Wirtszellen und/oder gegen die erfindungsgemäßen Peptide gerichtet sind. Bevorzugt sind die Erkennungsmoleküle Antikörper, Antisense-Konstrukte und/oder Chelatoren. Die erfindungsgemäßen Erkennungsmoleküle können Antikörper sein, die gegen die Autoantikörper gerichtet sind, die beispielsweise die Kälteallergie, insbesondere das Raynaud-Syndrom, induzieren.

10

Die Erfindung betrifft auch eine pharmazeutische Zusammen-15 setzung, die die erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle, die Vektoren, die Wirtszellen, die Peptide und/oder die Erkennungsmoleküle gegebenenfalls mit einem pharmazeutisch verträglichen Träger umfasst. Die pharmazeutische Zusammen-20 setzung kann insbesondere als Arzneimittel eingesetzt werden. Hierzu ist es beispielsweise möglich, die Peptide durch Zyklisierung oder andere dem Fachmann bekannte Verfahren so zu modifizieren, dass sie durch körpereigene peptidabbauende Strukturen, zum Beispiel wie proteasen, nicht zerstört werden können. Durch Verwendung 25 der erfindungsgemäßen Peptide oder Erkennungsmoleküle ist es möglich, die Autoantikörper in oder ex vivo zu neutralisieren. Bei einer in vivo Neutralisation werden die Arzneimittel dem Patienten direkt verabreicht, bei einer ex vivo 30 Neutralisation wird beispielsweise das Blut über eine Schleife - zum Beispiel in Form eines Schlauch-Kreis-

21

laufes - aus dem Körper geleitet, folgend mit dem Arzneimittel in Kontakt gebracht und nach der erfolgten Neutralisation der Autoantikörper wieder in den Organismus,
insbesondere dem Patienten, zurückgeführt. Im Sinne der
Erfindung gelten als Arzneimittel sowohl solche pharmazeutischen Zusammensetzungen, die für die therapeutischen
und prophylaktischen Zwecke verwendet werden als auch solche pharmazeutischen Zusammensetzungen, die als Diagnostikum eingesetzt werden können.

10

15

20

25

30

Arzneimittel oder pharmazeutische Zusammensetzungen, die vorliegend synonym verwendet werden, sind erfindungsgemäß Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen, die dazu bestimmt sind, durch Anwendung am oder im menschlichen Körper Krankheiten, Leiden, Körperschäden oder krankhafte Beschwerden zu heilen, zu lindern oder zu verhüten. Medizinische Hilfsstoffe sind erfindungsgemäß solche Stoffe, die zur Produktion als aktive Ingredienzien von Arzneimitteln eingesetzt werden. Pharmazeutisch-technische Hilfsstoffe dienen der geeigneten Formulierung des Arzneimittels oder der pharmazeutischen Zusammensetzung und können sogar, sofern sie nur während des Herstellungsverfahrens benötigt werden, anschließend entfernt werden oder können als pharmazeutisch verträgliche Träger Teil der pharmazeutischen Zusammensetzung sein. Beispiele für pharmazeutisch verträgliche Träger sind nachstehend aufgeführt. Die Arzneimittelformulierung oder Formulierung der pharmazeutischen Zusammensetzung erfolgt gegebenenfalls in Kombination mit einem pharmazeutisch verträglichen Träger und/oder Verdünnungsmittel. Beispiele für geeignete pharmazeutisch verträgliche Träger sind dem Fachmann bekannt und umfassen zum

. 22

Phosphat-gepufferte Kochsalzlösungen, Beispiel Wasser, Emulsionen wie zum Beispiel Öl/Wasser-Emulsionen, schiedene Arten von Detergenzien, sterile Lösungen, etc. Arzneimittel oder pharmazeutische Zusammensetzungen, die solche Träger umfassen, können mittels bekannter konventioneller Methoden formuliert werden. Diese Arzneimittel oder pharmazeutischen Zusammensetzungen können einem Individuum in einer geeigneten Dosis verabreicht werden, beispielsweise in einem Bereich von $1\mu g$ bis 10 g an Peptiden pro Tag und Patient. Bevorzugt werden dabei Dosen von 1 mg bis 1 g. Bevorzugt wird eine Verabreichung von möglichst wenigen und niedrigen Dosen und weiter bevorzugt eine einmalige Dosis. Die Verabreichung kann auf verschiedenen Wegen erfolgen, beispielsweise intravenös, intraperitoneal, 15 intrarektal, intragastrointestinal, intranodal, muskulär, lokal, beispielsweise in den Tumor, aber auch subkutan, intradermal oder auf 'der Haut oder über die Schleimhäute. Die Verabreichung von Nukleinsäuren, die für das erfindungsgemäße Peptid codieren, kann auch in Form von Gen-Therapie geschehen, beispielsweise über virale Vek-20 toren. Die Art der Dosierung und des Verabreichungsweges kann vom behandelnden Arzt entsprechend den klinischen Faktoren bestimmt werden. Es ist dem Fachmann bekannt, dass die Art der Dosierung von verschiedenen Faktoren abhängig ist, wie zum Beispiel der Größe, der Körperoberfläche, dem 25 Alter, dem Geschlecht oder der allgemeinen Gesundheit des Patienten, aber auch von dem speziellen Mittel, welches verabreicht wird, der Dauer und Art der Verabreichung und von anderen Medikamenten, die möglicherweise parallel 30 verabreicht werden. Weiterhin ist dem Fachmann bekannt, dass er die Konzentration der Autoantikörper mit den erfin-

_ , 23

dungsgemäßen Peptiden zunächst diagnostizieren kann, um die notwendige Konzentration des Arzneimittels zu bestimmen.

Die pharmazeutischen Zusammensetzungen oder das Arzneimittel umfassen insbesondere eine pharmakologische Substanz, die ein oder mehrere erfindungsgemäße Peptide oder Erkennungsmoleküle oder/und diese codierende Nukleinsäuremoleküle in einer geeigneten Lösung oder Verabreichungsform enthält. Diese können entweder alleine mit den entsprechenden unter Arzneimitteln oder pharmazeutischen Zu-10 sammensetzungen beschriebenen Hilfsstoffen oder in Kombination mit einem oder mehreren Adjuvantien, beispielsweise QS-21, GPI-0100 oder andere Saponine, Wasser-Öl Emulsionen . wie beispielsweise Montanide, Adjuvantien, Polylysin, Polyargininverbindungen, DNA-Verbindungen wie beispielsweise 15 CpG, Detox, bakterielle Vakzine wie beispielsweise Thyphusvakzine oder BCG-Vakzine, Salze wie beispielsweise Kalziumphosphate und/oder einem anderen geeigneten Stoff zur Wirkungsverstärkung verabreicht werden; vorzugsweise immunstimulatorische Moleküle, wie Interleukine, beispielsweise 20 IL-2, IL-12, IL-4 und/oder Wachstumsfaktoren, beispielsweise GM-CSF. Diese werden in bekannten Methoden mit den erfindungsgemäßen Peptiden oder Erkennungsmolekülen gemischt und in einer geeigneten Formulierung und Dosierung verabreicht. Formulierungen, Dosierungen und geeignete 25 Komponenten sind dem Fachmann bekannt.

Die pharmazeutische Zusammensetzung oder das Arzneimittel kann selbstverständlich auch eine Kombination von zwei oder mehreren der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen oder Arzneimittel sein, sowie eine Kombination

24

mit anderen Arzneimitteln, wie beispielsweise Antikörpertherapien, Chemotherapien oder Radiotherapien, die auf eine geeignete Weise zeitlich gemeinsam oder getrennt verabreicht bzw. angewandt werden. Die Herstellung der Arzneimittel oder pharmazeutischen Zusammensetzungen erfolgt nach an sich bekannten Methoden.

Die Erfindung betrifft auch einen Kit umfassend das Nucleinsäuremolekül, den Vektor, die Wirtszelle, das Peptid und/oder das Erkennungsmolekül, gegebenenfalls mit einer Anleitung oder Information zur pharmazeutischen Bereitstellung bzw. zum therapeutischen Behandlungsverfahren. Die Information kann beispielsweise ein Beipackzettel sein oder ein anderes Medium, was dem Anwender Informationen darüber gibt, in welchem therapeutischen Verfahren die genannten Substanzen einzusetzen sind. Der Beipackzettel enthält insbesondere detaillierte und/oder wesentliche Informationen über das Heilverfahren. Selbstverständlich ist es nicht zwingend erforderlich, dass die Information einen Beipackzettel darstellt, es ist möglich, dass diese Information beispielsweise über das Internet mitgeteilt wird.

Die Erfindung betrifft auch eine Vorrichtung zur Chromatographie, die die erfindungsgemäßen Peptide umfasst.

25

10

15

20

In einer bevorzugten Ausführungsform sind die Peptide innerhalb des Chromatographiesystems an eine Festphase gebunden.

30 Die erfindungsgemäße Vorrichtung kann insbesondere dazu verwendet werden, die Autoantikörper aus Flüssigkeiten

25

eines Patienten zu eliminieren bzw. die Autoantikörper zu neutralisieren. Dieses Verfahren ist dem Fachmann unter dem Begriff der Immunadsorption und der Apheresetherapie Immunadsorption werden Hilfe der bekannt. Mit Patienten entfernt. đes dem Blut Immunglobuline aus Vorteilhafterweise kann diese Immunadsorptionsbehandlung stationär und ambulant durchgeführt werden. vorgesehen sein, dass die Vorrichtung, insbesondere der so Bestandteil eines extrakorporalen genannte Adsorber, Blutkreislaufes ist. Hierbei wird dem Patienten aus einem 10 Körpergefäß, insbesondere einer Armvene, größeren kontinuierlich bzw. diskontinuierlich Blut entnommen und mittels Filtration oder Zentrifugation in einzelne Bestandteile, wie beispielsweise die zellulären und die Ein Bestandteile, separiert. wesentlicher 15, humoralen Bestandteil des Blutes, das hierdurch gewonnen wird, ist insbesondere Blutplasma. Das Blutplasma kann vorteilhafterweise durch die erfindungsgemäße Vorrichtung geleitet und nach Adsorption der Autoantikörper zusammen mit den zuvor separierten Blutbestandteilen, insbesondere den zellulären 20 Bestandteilen, dem Patienten zurückgegeben werden, insbesondere durch eine andere Arm- bzw. Beinvene. Es kann weiterhin vorgesehen sein, dass die Peptide an einer Sepharose-Matrix immobilisiert sind. Diese Matrix kann in einen Behälter gegeben werden, der ein Volumen von 10 bis 25 400 ml aufweist. Das Blutplasma des Patienten kann dann über diese Matrix geleitet werden, wobei die Autoantikörper binden und so aus dem Blutplasma eliminiert werden können. Dem Fachmann sind verschiedene Möglichkeiten bekannt, derartige festphasenfixierte Peptide bereitzustellen, bei-30 spielsweise in Form von (i) regenerationsfähigen Ad-

26

sorptionssäulen, in Form von (ii) Doppelsäulen als auch in Form von (iii) Einmalsäulen. Die verschiedenen Spül- und Elutionslösungen, die eine hohe Effizienz der Behandlung ermöglichen, können durch den Fachmann problemlos durch Routineversuche ermittelt werden. Durch die Bereitstellung der erfindungsgemäßen Lehre, insbesondere der erfindungsgemäßen Peptide, sind dem Fachmann verschiedene Möglichkeiten offenbart, diese in vivo, ex vivo und in vitro, zur Prophylaxe, Diagnose, Therapie als auch zur Nachbehandlung von Kälte-induzierten, Autoantikörper-vermittelten Krankheiten einzusetzen.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Behandlung einer Kälteallergie durch eine Bindung und/oder eine Entfernung von Autoantikörpern mittels von an eine Festphase gebundene erfindungsgemäße Peptide.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung sind die Autoantikörper gegen PAR-1, PAR-2 und/oder PAR-3 gerichtet.

20

25

10

15

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle, der erfindungsgemäßen Wirtszellen, des erfindungsgemäßen Vektors, der erfindungsgemäßen Peptide, der erfindungsgemäßen Erkennungsmoleküle, der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung, des erfindungsgemäßen Kits als auch der erfindungsgemäßen Vorrichtung zur Prophylaxe, Diagnose, Therapie, Verlaufskontrolle und/oder Nachbehandlung von Durchblutungsstörungen.

27

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Nucleinsäuremoleküle, der erfindungsgemäßen Wirtszellen, des erfindungsgemäßen Vektors, der erfindungsgemäßen Peptide, der erfindungsgemäßen Erkennungsmoleküle, der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung, des erfindungsgemäßen Kits als auch der erfindungsgemäßen Vorrichtung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Durchblutungsstörungen.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung sind 10 die Durchblutungsstörungen eine Akrozyanose, eine Kältehämagglutinationskrankheit, ein Hyperviskositätssyndrom, ein Ischämiesyndrom, eine Akrotrophoneurose, eine Sklerodermie, ein Kälteerythem, eine Kältepurpura, eine Kälteurtikaria, eine Kryopathie und/oder eine Kryoglobulinämie. 15 Eine Akrozyanose im Sinne der Erfindung ist jede Verfärbung der Akren bei allgemeiner Zyanose infolge örtlicher, venös-kapillärer vasomotorischer Störungen, die verstärkt bei Kälte und Nässe und mit Neigung zu Erfrierungen auftreten. Erfindungsgemäß ist die Akrozyanose insbesondere 20 A. anaesthetica, A.e frigore und/oder A. juvenile. Eine Kältehämagglutinationskrankheit im Sinne der Erfindung ist eine erworbene Krankheit, die auf der Bildung von Kältehämagglutin beruht. Sie kann beispielsweise eine Hämolyse zur Folge haben, insbesondere wenn die Umgebungstemperatur 25 auf unter 20 °C fällt. Das Hyperviskositätssyndrom ist erfindungsgemäß eine Krankheit, bei der durch erhöhte Viskosität das Fließvermögen des Blutes herabgesetzt wird. Das Ischämiesyndrom wird im Sinne der Erfindung in das akrale und das intermittierende Ischämiesyndrom unterschieden. Es 30 werden hierunter im Sinne der Erfindung alle funktionellen,

28

organischen und gemischt-funktionell organischen Durchblutungsstörungen der Hände und Füße verstanden. Im engeren es sich beispielsweise auch Raynaud-Syndrom handeln. Die Akrotrophoneurose bedeutet die Störung der Durchblutung der Gewebsernährung an den Gliedmaßen, insbesondere an den Gliedmaßenenden. Sklerodermie im Sinne der Erfindung ist ein Oberbegriff für chronisch verlaufende Krankheiten mit bindegewebiger Verhärtung entweder umschriebener Hautareale oder bei generalisiertem Befall der Haut unter Beteiligung innerer Organe. Im Sinne der 10 Erfindung werden zum einen die diffuse oder progressive und zirkumskripte Sklerodermie unterschieden. Das Kälteerythem ist beispielsweise ein akuter Gewebsschaden durch eine Kälteeinwirkung, insbesondere infolge von Mangeldurchblutung, aber auch infolge eines direkten thermischen An-15 griffs. Hierbei kann es beispielsweise zu diskontinuierlichen Nervendegenerationen, Muskel- und Fettgewebsnekrosen als auch zu Knochenschäden kommen. Die Kältepurpura ist im Sinne der Erfindung eine kleine Blutung im Bereich der Haarfollikel infolge einer Kälteeinwirkung. Unter Kälte-20 urtikaria wird die Quaddelbildung verstanden, nachdem ein Hautareal mit einem kalten Gegenstand, mit kaltem Wasser oder mit kaltem Wind in Kontakt gekommen ist. Kryopathie ist im Sinne der Erfindung eine örtliche oder 25 ein allgemeiner Krankheitszustand nach echter Kälteschädigung bzw. eine Krankheit mit Auftreten von Kälteglobolinen, bei konstitutioneller Kälteunverträglichkeit.

Nach einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der Erfin-30 dung ist die Durchblutungsstörung eine Kälteallergie.

29

Besonders bevorzugt ist die Kälteallergie Raynaud-Syndrom. Erfindungsgemäß wird zwischen dem Primärund dem Sekundär-Raynaud-Syndrom unterschieden. Primär ist die Krankheit eine funktionelle Störung der kleinen versorgenden Gefäße der Akren ohne erkennbare Grunderkrankungen. Charakteristisch ist beispielsweise der beidseitige Befall - auch Symmetrie - der Hände bzw. der Zehen. Die Beschwerden der primären Krankheit lassen im Alter nach. Diese Krankheit kommt bei 20 % der Raynaud-Patienten vor. Die sekundäre Krankheit ist häufig ein ungleicher Befall beider Hände oder Füße als Ausdruck einer anderen zugrunde liegenden Erkrankung, teils ohne organische Gefäßerkrankungen, wie zum Beispiel Nervenschädigungen, bei bestimmten Medikamenten wie zum Beispiel Migränemitteln. Häufig ist die Krankheit mit einer organischen Gefäßerkrankung, vor allem einer Gefäßentzündung im Rahmen einer Bindeqewebserkrankung, einer so genannten Kollagenose, verbunden. Beim Fortschreiten der Erkrankung kann es zu Wachstumsstörungen der Nägel sowie Absterben der Fingerkuppen (verhärtendes Phänomen) kommen.

5

10

20

25

30

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Peptide sowie Nucleinsäuren oder Wirtszellen, der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung, des erfindungsgemäßen Kits und/oder der erfindungsgemäßen Vorrichtung zum Screenen von Arzneimitteln. Das Screenen von Arzneimitteln kann beispielsweise die Identifizierung von Substanzen, insbesondere Peptiden, Proteinen, Kohlenhydraten und/oder Lipiden umfassen, die mit den Peptiden und demgemäß mit den Loops, insbesondere dem zweiten Loop von PAR-1, PAR-2 und/oder PAR-3 wechselwirken.

Eine Wechselwirkung kann beispielsweise eine Bindung an diese Peptide sein oder aber auch eine Aktivierung bzw. eine Inhibierung von oder durch Peptide. Ein Arzneimittel könnte demgemäß beispielsweise eine Struktur sein, die im Körper eines Patienten an die Peptide, und dementsprechend an die Loops bindet und so mit den Autoantikörpern um eine Bindungsstelle konkurriert. Durch die Offenbarung der erfindungsgemäßen Lehre, insbesondere über die Offenbarung des Zusammenhangs von Krankheit und dem Bindungsort der Autoantikörper, kann der Fachmann verschiedene Arzneimittel 10 screenen. Das Screenen von Arzneimitteln aufgrund von offenbarten Targets gehört zum allgemeinen Wissen des Fachmanns und erfolgt durch Routineversuche; es sei auf die entsprechenden Standardwerke der Molekularbiologie 15 Pharmakologie verwiesen.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Behandlung einer Autoimmunkrankheit durch eine Bindung und/oder Entfernung von Autoantikörpern mittels von an eine Festphase gebundenen erfindungsgemäßen Peptiden. Durch die an die Festphase gebundenen Peptide werden die Autoantikörper gebunden, komplexiert und/oder an der Festphase neutralisiert.

20

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung werden mit den genannten erfindungsgemäßen Stoffen und Erzeugnissen sowie den Vorrichtungen, insbesondere der Chromotographievorrichtung und den Peptiden gegen PAR-1, PAR-2 und/oder PAR-3 gerichtete Autoantikörper detektiert, gebunden, komplexiert und/oder neutralisiert. Beispielsweise können die Peptide dazu eingesetzt werden, mit einem ELISA

31

oder einem anderen einem Fachmann bekannten immunologischen Detektionsverfahren, Autoantikörper in Seren von Patienten nachzuweisen. Für die Detektion kann es beispielsweise vorteilhaft sein, dass die Autoantikörper biotinylierte bzw. anderweitig gekoppelte Peptide gebunden und durch Streptavidin-gekoppelte Träger, wie zum Beispiel Magnetpartikel oder -platten, separiert werden. Ein solches Verfahren ist in der DE 102 56 897.9 beschrieben und in den Offenbarungsgehalt der Anmeldung mit aufgenommen. Die sepa-Autoantikörper werden insbesondere rierten IgG-Subtyp-spezifische markierte Antikörper detektiert. Im Falle des Raynaud-Syndroms werden die Antikörper insbesondere mit IgG1-Subtyp-spezifischen markierten Antikörpern detektiert.

1:5

10

Im Folgenden soll die Erfindung anhand von Beispielen näher erläutert werden, ohne auf diese beschränkt zu sein:

Beispiele

20

25

30

I. Affinitätschromatographische Reinigung der Antikörper

Die biotinylierte Peptidsequenz LNITTCHD oder LNITTCHDCL der zweiten extrazellulären Schleife des PAR-2 Rezeptors wurde zur affinitätschromatographischen Reinigung der Autoantikörper gegen den PAR-2 Rezeptor eingesetzt. Da die angeführte Sequenz sowohl auf der zweiten extrazellulären Schleife des PAR-2 als auch des PAR-1 Rezeptors als Epitop der Autoantikörper identifiziert wurde, können mit dieser Sequenz Autoantikörper gegen den PAR-1, PAR-2 und auch gegen den PAR-3 Rezeptor gereinigt werden.

32

Aus den Patientenseren werden durch Ammoniumsulphatfällung und sich anschließender Dialyse die Immunglobulinfraktionen gewonnen. Diese IgG Fraktionen (1 ml) werden mit 300 μ l der Peptidlösung (100 μ g/ml) gemischt und 1 Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Das Gemisch, das den Antikörper -5 Peptidkomplex enthält, wird zu den zuvor phosphatgepufferten physiologischen Kochsalzlösung (PBS, pH 7,2) gewaschenen Streptavidin-Magnetpartikeln gegeben. Nach einer Stunde werden die Partikel im Magnetfeld separiert, 3x mit PBS gewaschen und nach der letzten Separation werden 10 die Antikörper mit 300 μ l einer 3 M KSCN Lösung von den Magnetpartikeln eluiert. Anschließend werden die Eluate gegen die PBS Lösung dialysiert. Anschließend werden die Autoantikörper PAR-Rezeptor und gereinigten Immunglobulinfraktionen, aus denen die Antikörper entfernt 15 wurden, hinsichtlich ihrer funktionellen Aktivität Rattenkardio-myozyten) pulsierende Bioassay (spontan analysiert.

20 II. Neutralisation der agonistischen PAR-Rezeptor Autoantikörper

25

Zur Neutralisation der funktionellen Autoantikörper werden synthetisierte Peptide, die der zweiten extrazellulären Schleife des PAR-1 (QTIQVPGLNITTCHDVLNETLL) bzw. des PAR-2 (QTIFIPALNITTCHDVLPEQLL) Rezeptors entsprachen, mit den aus den Seren von Patienten mit Raynoud's Syndrom präparierten Immunglobulinfraktionen inkubiert.

Die Inkubation erfolgte ebenfalls mit der als Antikörper-30 Epitop identifizierten Aminosäuresequenz LINTTCHDVL der zweiten extrazellulären Schleife des PAR-1 und PAR-2 Rezeptors. Die Immunglobulinfraktionen (50 μ l) wurden mit 50 μ l der Peptidlösung (10 μ g/ml) 1 Stunde bei Raumtemperatur inkubiert. Der Peptid - Antikörperkomplex 35 wurde anschließend im Bioassay hinsichtlich seiner

33

funktionellen Aktivität untersucht. Nach der Vorbehandlung der Antikörper mit den entsprechenden Peptiden war der agonistische Effekt aufgehoben. Peptide, die der ersten extrazellulären Schleife der PAR - Rezeptoren entsprachen bzw. der zweiten extrazellulären Schleife des betal adrenergen Rezeptors bzw. des Angiotensin II AT1 Rezeptors entsprachen, zeigten hinsichtlich der PAR Rezeptoren keine neutralisierende Wirkung.

34

Patentansprüche

 Isoliertes Nucleinsäuremolekül ausgewählt aus der Gruppe umfassend:

5

- a) ein Nucleinsäuremolekül umfassend eine Nucleotidsequenz, die für mindestens ein Peptid codiert, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus ITTCHDVL, ITTCHDAL und/oder LNITTCHD,
- b) ein Nucleinsäuremolekül, welches zu einer Nucleotidsequenz gemäß a) komplementär ist,
 - c) ein Nucleinsäuremolekül, welches mit einer Nucleotidsequenz gemäß a) oder b) unter stringenten Bedingungen hybridisiert,
 - d) ein Nucleinsäuremolekül umfassend eine Nucleotidsequenz, die eine ausreichende Homologie aufweist,
 um zu einer Nucleotidsequenz gemäß a), b) oder c)
 funktionsanalog zu sein,
 - e) ein Nucleinsäuremolekül, das infolge des genetisches

 Codes zu einer Nucleotidsequenz gemäß a) bis d)

 degeneriert ist und
 - f) ein Nucleinsäuremolekül gemäß einer Nucleotidsequenz nach a) bis e), welches durch Deletionen, Additionen, Substitutionen, Translokationen, Inversionen und/oder Insertionen modifiziert und funktionsanalog zu einer Nucleotidsequenz gemäß a) bis e) ist.

35

- 2. Nukleinsäuremolekül gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die unter d) angegebene Nucleotidsequenz mindestens 40 % homolog zu einer der unter a) bis c) angegebenen Nucleotidsequenzen ist.
- Nukleinsäuremolekül gemäß Anspruch 1,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die unter d) angegebene Nucleotidsequenz mindestens
 60 %, vorzugsweise 70 %, bevorzugt 80 %, ganz besonders
 bevorzugt 90 % homolog zu einer der unter a) bis c)
 angegebenen Nucleotidsequenzen ist.
- 4. Nucleinsäuremolekül gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3,
 15 dadurch gekennzeichnet, dass
 es eine genomische DNA, eine cDNA und/oder eine RNA
 ist.
- 5. Vektor umfassend ein Nucleinsäuremolekül gemäß einem 20 der Ansprüche 1 bis 4.
 - 6. Wirtszelle umfassend den Vektor gemäß Anspruch 5.
- 7. Peptid, codiert durch ein Nucleinsäuremolekül gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4.
 - 8. Peptid nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet; dass

36

es zusätzlich Aminogruppen, Amide, Acetylgruppen, Biotingruppen, Marker, Spacer und/oder Linker umfasst.

9. Peptid nach Anspruch 7 oder 8 mit der Aminosäuresequenz X1-X2-X3-X4-X5-X6-X7-X8-X9-X10, wobei

X1 = Aminogruppe, Amid, Acetylgruppe, Biotingruppe,
Marker, Spacer, Linker, GKK, SGKK oder Deletion

X2 = I, L, V, A,

10 X3 = T, N, D, R

X4 = T, I, L, A,

X5 = C, T, A, S,

X6 = H, T, S, A,

X7 = D, C, G, E,

15 X8 = V, H, A, L,

X9 = L, D, Y, F,

X10 = Aminogruppe, Amid, Acetylgruppe, Biotingruppe,
Marker, Spacer, Linker, GKK, SGKK oder eine Deletion
ist.

- 10. Peptid nach dem vorhergehenden Anspruch,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 der Linker und/oder Spacer ausgewählt sind aus der
 Gruppe umfassend:
- 25 α-Aminocarbonsäuren sowie deren Homo- und Heterooligomere; α,ω-Aminocarbonsäuren sowie deren verzweigte
 Homo- oder Heterooligomere; sonstige Aminosäuren sowie
 die linearen und verzweigten Homo- oder Heterooligomere; Amino-oligoalkoxy-alkylamine; Maleinimidocarbonsäure-Derivate; Oligomere von Alkylaminen;
 4-Alkylphenyl-Derivate; 4-Oligoalkoxyphenyl- oder

37

4-Oligoalkoxyphenoxy-Derivate; 4-Oligoalkylmercapto-4-Oligoalkylmercaptophenoxy-Derivate; phenyloder 4-Oligoalkylaminphenyl- oder 4-Oligoalkylaminyphenoxy-Derivate; (Oligoalkylbenzyl)-phenyl- oder 4-Oligoalkylbenzyl)-phenoxy-Derivate sowie 4-Oligoalkoxy-5 benzyl)-phenyloder 4-Oligoalkoxybenzyl) -phenoxy-Derivate; Trityl-Derivate; Benzyloxyaryl-Benzyloxyalkyl-Derivate; Xanthen-3-yl-oxyalkyl-Derivate; (4-Alkylphenyl) - oder ω -(4-Alkylphenoxy) alkansäure-Derivate; Oligoalkyl-Phenoxyalkyl-10 Oligoalkoxy-phenoxyalkyl-Derivate; Carbamat-Derivate; Amine; Trialkylsilyloder Dialkyl-alkoxysilyl-Derivate: Alkyloder Aryl-Derivate und/oder Kombinationen davon.

- 11. Peptid nach einem der Ansprüche 7 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass es ausgewählt ist aus der Gruppe umfassend:
- a) ein Peptid im wesentlichen enthaltend die 20 Aminosäuresequenz ITTCHDVL, ITTCHDAL und/oder LNITTCHD,
 - b) ein Peptid umfassend eine Aminosäuresequenz, die eine ausreichende Homologie aufweist, um zu einer Aminosäuresequenz gemäß a) funktionsanalog zu sein,
- c) ein Peptid gemäß einer Aminosäuresequenz a) oder b), welches durch Deletionen, Additionen, Substitutionen, Translokationen, Inversionen und/oder Insertionen modifiziert und funktionsanalog zu einer Aminosäuresequenz gemäß a) oder b) ist.

. 38

12. Peptid nach Anspruch 11,
dadurch gekennzeichnet, dass
die unter b) angegebene Aminosäuresequenz mindestens
40 % homolog zu einer der unter a) angegebenen Aminosäuresequenz ist.

٠5

- 13. Peptid nach Anspruch 11 oder 12,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die unter b) angegebene Aminosäuresequenz mindestens
 60 %, vorzugsweise 70 %, bevorzugt 80 %, ganz besonders
 bevorzugt 90 % homolog zu einer der unter a) angegebenen Aminosäuresequenz ist.
- 14. Peptid nach einem der Ansprüche 7 bis 13,

 dadurch gekennzeichnet, dass
 es im Wesentlichen aus der Aminosäuresequenz ITTCHDVL,

 ITTCHDAL oder LNITTCHD besteht.
- 15. Peptid nach einem der Ansprüche 7 bis 14 zur Verwendung als medizinischer Wirkstoff.
 - 16. Peptid nach einem der Ansprüche 7 bis 15,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 das Peptid von Antikörpern von Patienten mit einer
 Kälteallergie gebunden wird.

39

- 17. Peptid nach einem der Ansprüche 7 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass das Peptid immobilisiert ist.
- 18. Peptid nach dem vorhergehenden Anspruch,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 das Peptid an eine Festphase gebunden ist.
- 19. Erkennungsmolekül gerichtet gegen ein Nucleinsäuremolekül gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, einen Vektor
 gemäß Anspruch 5, eine Wirtszelle gemäß Anspruch 6
 und/oder ein Peptid gemäß einem der Ansprüche 7 bis 18.
- 20. Erkennungsmolekül nach Anspruch 19,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 es ein Antikörper, ein Antisense-Konstrukt und/oder ein
 Chelator ist.
- 21. Pharmazeutische Zusammensetzung, umfassend ein Nucleinsäuremolekül gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, einen Vektor gemäß Anspruch 5, eine Wirtszelle gemäß Anspruch 6, ein Peptid gemäß einem der Ansprüche 7 bis 18 und/oder ein Erkennungsmolekül nach Anspruch 19 oder 20 gegebenenfalls mit einen pharmazeutisch verträglichen Träger.

25

5

22. Kit umfassend ein Nucleinsäuremolekül gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, einen Vektor gemäß Anspruch 5, eine Wirtszelle gemäß Anspruch 6, ein Peptid gemäß einem der Ansprüche 7 bis 18, ein Erkennungsmolekül nach Anspruch

40

19 oder 20 und/oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 21, gegebenenfalls mit einer Anweisung zum Kombinieren der Inhalte des Kits und/oder zum Bereitstellen einer Formulierung.

- 23. Vorrichtung zur Chromatographie umfassend Peptide gemäß einem der Ansprüche 7 bis 18.
- 24. Vorrichtung nach Anspruch 23,10 dadurch gekennzeichnet, dassdie Peptide an eine Festphase gebunden sind.
- 25. Verwendung eines Nucleinsäuremoleküls gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, eines Vektors gemäß Anspruch 5, einer Wirtszelle gemäß Anspruch 6, eines Peptides gemäß einem der Ansprüche 7 bis 18, eines Erkennungsmoleküls nach Anspruch 19 oder 20, einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 21, eines Kits nach Anspruch 22, einer Vorrichtung nach Anspruch 23 oder 24 zur Prophylaxe, Diagnose, Therapie, Verlaufskontrolle und/oder Nachbehandlung von Durchblutungsstörungen.
- 26. Verwendung eines Nucleinsäuremoleküls gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, eines Vektors gemäß Anspruch 5, einer Wirtszelle gemäß Anspruch 6, eines Peptides gemäß einem der Ansprüche 7 bis 18, eines Erkennungsmoleküls nach Anspruch 19 oder 20, einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 21, eines Kits nach Anspruch 22, einer Vorrichtung nach Anspruch 23 oder 24 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Durchblutungsstörungen.

41

27. Verwendung nach Anspruch 25 oder 26,
dadurch gekennzeichnet, dass
die Durchblutungsstörung eine Akrozyanose, eine
Kältehämagglutinationskrankheit, ein Hyperviskositätssyndrom, ein Ischämiesyndrom, eine Akrotrophoneurose,
eine Sklerodermie, ein Kälteerythem, eine Kältepurpura,
eine Kälteurtikaria, eine Kryopathie und/oder eine
Kryoglobulinämie ist.

10

- 28. Verwendung nach einem der Ansprüche 25 bis 27, dadurch gekennzeichnet, dass die Durchblutungsstörung eine Kälteallergie ist.
- 15 29. Verwendung nach Anspruch 28,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Kälteallergie ein Raynaud-Syndrom ist.
- 30. Verwendung eines Nucleinsäuremoleküls gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, eines Vektors gemäß Anspruch 5, einer Wirtszelle gemäß Anspruch 6, eines Peptides gemäß einem der Ansprüche 7 bis 18, eines Erkennungsmoleküls nach Anspruch 19 oder 20, einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach Anspruch 21, eines Kits nach Anspruch 22, einer Vorrichtung nach Anspruch 23 oder 24 zum Screenen von Arzneimitteln.
 - 31. Verwendung nach einem der Ansprüche 25 bis 30, dadurch gekennzeichnet, dass

42

gegen PAR-1, PAR-2 und/oder PAR-3 gerichtete Autoantikörper detektiert, gebunden, komplexiert und/oder neutralisiert werden.

- 5 32. Verwendung nach Anspruch 31,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 zur Detektion IgG₁-Subtyp-spezifische Antikörper eingesetzt werden.
- 10 33. Verfahren zur Behandlung einer Kälteallergie durch eine Bindung und/oder eine Entfernung von Autoantikörpern mittels von an eine Festphase gebundene Peptide nach einem der Ansprüche 7 bis 18.
- 15 34. Verfahren nach Anspruch 33,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 die Autoantikörper gegen den zweiten Loop von PAR-1,
 PAR-2 und/oder PAR-3 gerichtet sind.

20